## (19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2001-294614 (P2001-294614A)

(43)公開日 平成13年10月23日(2001.10.23)

テーマコート\*(参考) ГŦ (51) Int.CL7 鐵別記号 C08F 4/70 4 J 0 2 8 C08F 4/70 4J100 36/06 36/06

審査請求 未請求 請求項の数6 OL (全 9 頁)

(71) 出題人 000000206 禁罐2000-111717(P2000-111717) (21)出顯番号 宇部開産株式会社 山口県宇部市大字小串1978番地の96 (22)出願日 平成12年4月13日(2000.4.13) (72)発明者 馬場 義甫 千葉県市原市五井南海岸8番の1 宇部興 産株式会社高分子研究所内 (72)発明者 村上 真人 千葉県市原市五井南海岸8番の1 宇部興 **産株式会社部分子研究所内** (72) 発明者 浅野 之彦 千葉県市原市五井南海岸8番の1 宇部興 **库株式会社高分子研究所内** 

最終頁に続く

# (54) 【発明の名称】 ポリプタジエンおよびその製造方法

(57) 【要約】

【課題】 非芳香族炭化水素溶媒中で1,3-プタジエ ンを重合する、ゲル含有量の少ないシス-1,4重合と シンジオタクチック-1,2重合からなる補強ポリブタ ジエンゴムの新規な製造方法を提供する。

【解決手段】 非芳香族炭化水素溶媒中で、1,3-ブ タジエンをシスー1、4重合し、次いでこの重合系でシ ンジオタクチック-1.2 重合するポリプタジエンの製 浩方法において、シス-1、4重合の触媒として、

- (a) コバルト化合物、(b) トリアルキルアルミニウ ム化合物、(c)ハロゲン含有アルミニウム化合物、及 び(d)水からなる触媒であって、(1)(c)成分中 のX原子と、(b) 成分及び(c) 成分中のA1原子と の比 (X/A1) が0.1~0.9であり、かつ、 (2) ((b) 成分+(c) 成分) 1 モルに対して、
- (d) 成分が 0. 75~1. 45 モルである触媒を用 い、シンジオタクチック-1,2重合の触媒として、イ オウ化合物を含む触媒系を用いることを特徴とするポリ

ブタジエンの製造方法。

## 【特許請求の範囲】

【請求項1】 非芳香族炭化水素溶媒中で、1,3-ブ タジエンをシスー1、4重合し、次いでこの重合系でシ ンジオタクチック-1、2重合するポリブタジエンの製 造方法において、シス-1、4重合の触媒として、

(a) コパルト化合物、(b) R<sup>1</sup>3A l (式中、R<sup>1</sup> は 炭素数1~10の炭化水素基を示す。) で表されるトリ アルキルアルミニウム化合物、 (c) R<sup>2</sup>3-nA 1 X<sub>n</sub> (式中、R<sup>2</sup> は炭素数1~10の炭化水素基、Xはハロ ゲンを示し、nは1~2の数である。) で表されるハロ 10 ゲン含有アルミニウム化合物、及び(d) 水からなる触 媒であって

(1) (c) 成分中のX原子と、(b) 成分及び(c) 成分中のA 1 原子との比 (X/A1) が 0.1~0.9 であり、かつ(2)((b)成分+(c)成分)1モル に対して、(d)成分が0.75~1.45モルである 触媒を用い、シンジオタクチック-1,2重合の触媒と して、イオウ化合物を含む触媒系を用いることを特徴と するポリブタジエンの製造方法。

【請求項2】 該シンジオタクチック-1,2重合の触 20 を満足する補強ポリプタジエン。 媒として、コバルト化合物、トリアルキルアルミニウム\*

1 (A)

(但し、式(A)中、xは補強ポリブタジエン中の沸騰 n-ヘキサン不溶分の重量%(以下、HIと略)、yは 補強ポリプタジエンの100℃でのムーニー粘度(M L) とHI=0のポリプタジエンの100℃でのムーニ 一粘度 (MLn) の比ML/MLn) を示す。)

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、1、3-ブタジエンを 重合してゲル含有量の少ないシス-1,4重合とシンジ オタクチックー1、2重合からなる補強ポリブタジエン ゴム (以下、VCRと略す) の新規な高活性な製造方法 に関する。

[0002]

【従来の技術】特公昭49-17666号,特公昭49 -17667号には、VCRの製造方法として、不活性 有機溶媒中で1、3-ブタジエンを、水、可溶性コパル ト化合物及び一般式A 1 Rn X3-n で表せる有機アルミ 40 ニウムクロライドから得られた触媒を用いてシスー1, 4 重合し、次いでこの重合系に可溶性コバルト化合物と 一般式A1R3 で表せる有機アルミニウム化合物と二硫 化炭素とから得られるシンジオタクチック-1,2重合 触媒を存在させて1、3-ブタジエンをシンジオタクチ ック-1,2重合する方法が知られている。

【0003】また、特公昭62-171号公報、特公昭 63-36324号公報, 特公平2-37927号公 報, 特公平2-38081号公報, 特公平3-6356 6号公報にはVCRの製造法として二硫化炭素の存在下 50

\* 化合物、及びイオウ化合物を用いることを特徴とする請 求項1に記載のポリプタジエンの製造方法。

【請求項3】 該非芳香族炭化水素溶媒が、シクロヘキ サンを含有するものであることを特徴とする請求項1~ 2に記載のポリプタジエンの製造方法。

【請求項4】 該ポリプタジエンが、(I)沸騰n-へ キサン不溶分3~30重量%と(II)沸騰n-ヘキサ ン可溶分97~70重量%とからなる補強ポリプタジエ ンであることを特徴とする請求項1~3に配載のポリブ タジエンの製造方法。

【請求項5】 該(I)沸騰n-ヘキサン不溶分がシン ジオタクチックー1,2-ポリブタジエンであり、かつ (II) 沸騰n-ヘキサン可溶分が90%以上のシス構 造を有するシスー1、4ーポリブタジエンであることを 特徴とする請求項1~4に記載のポリプタジエンの製造

【請求項6】(I)沸騰n-ヘキサン不溶分3~30重 量%と(II)沸騰n-ヘキサン可溶分97~70重量 %とからなる補強ポリプタジエンであって、下式(A)

0.  $0 \ 0 \ 3 \ 4 \ x^2 + 0$ .  $0 \ 1 \ 5 \ x + 1 < y < 0$ .  $0 \ 0 \ 4 \ 5 \ x^2 + 0$ .  $0 \ 2 \ 8 \ x +$ 

又は不在下に1、3-ブタジエンをシス-1、4重合し てVCRを製造したり、VCRを製造した後に1、3-ブタジエンと二硫化炭素を分離・回収して二硫化炭素を 実質的に含有しない1,3-プタジエンや不活性有機溶 媒を循環させる方法などが記載されている。更に特公平 4-48815号公報には配合物のダイスウェル比が小

30 さく、その加硫物がタイヤのサイドウォールとして好適 な引張広力と耐屈曲無裂成長性に優れたVCRが記載さ れている。

【0004】従来のVCRの製造方法では、ベンゼン。 トルエン、キシレンなどの芳香族炭化水素などの不活性 有機溶媒で行われてきた。これらの溶媒を用いると重合 溶液の粘度が高く撹拌、伝熱、移送などに問題があり、 溶媒の回収には過大なエネルギーが必要であった。

【0005】特開2000-44633号公報には、C 4留分を主成分とする不活性有機溶媒中で1,3-プタ ジエンを、ハロゲン含有有機アルミニウム化合物、可溶 性コパルト化合物及び水からなる触媒系を用いてシスー 1. 4重合し、得られた重合反応混合物中に可溶性コバ ルト化合物、トリアルキルアルミニウム化合物及び二硫 化炭素とから得られるシンジオタクチック-1,2重合 触媒を存在させて、シンジオタクチック-1.2重合し て新規なVCRを製造する方法が提供されている。そし て、得られたVCRは、沸騰n-ヘキサン不溶分が3~ 30 重量%と沸騰n-ヘキサン可溶分97~70 重量% とからなり、 該沸騰 n - ヘキサン不溶分が短繊維結晶の 分散形態を有するシンジオタクチック-1,2-ポリブ タジエンであり、該沸騰n-ヘキサン可溶分のシス構造 が90%以上のシス-1,4-ポリプタジエンからなる VCR組成物であることが開示されている。

【0006】しかしながら、1、3-ブタジエンの重合 においては生成ポリマー中に二重結合を含むため、特に 芳香族溶媒を含有しない場合はゲルが生成しやすい。ま た、常圧重合で行う場合は、1,3-ブタジエンの沸点 が低いため重合を低温度で行う必要があり、触媒系によ っては重合活性が低い場合があり、改良が望まれてい る。

# [0007]

[発明の解決しようとする課題] 本発明は、非芳香族炭 化水素溶媒中で1,3-ブタジエンを重合する、ゲル含 有量の少ないシスー1、4重合とシンジオタクチックー 2重合からなる補強ポリブタジエンゴム(以下、V) CRと略す) の新規な製造方法を提供するものである。 [0008]

【課題解決のための手段】本発明は、非芳香族炭化水素 溶媒中で、1,3-ブタジエンをシス-1,4重合し、 次いでこの重合系でシンジオタクチック-1,2重合す 20 るポリプタジエンの製造方法において、シス-1、4重 合の触媒として、(a) コバルト化合物、(b)  $R^{13}A$ 1 (式中、R<sup>1</sup> は炭素数1~10の炭化水素基を示 す。) で表されるトリアルキルアルミニウム化合物、

(c) R $^2$ 3- $_n$ A  $^1$   $X_n$  (式中、R $^2$  は炭素数  $^1$   $\sim$   $^1$  0 の 炭化水素基、Xはハロゲンを示し、nは1~2の数であ る。) で表されるハロゲン含有アルミニウム化合物、及 び(d) 水からなる触媒であって

(1) (c) 成分中のX原子と、(b) 成分及び(c) 成分中のA1原子との比(X/A1)が0.1~0.9\*30

0.  $0.034x^2+0$ . 0.15x+1 < y < 0.  $0.045x^2+0$ . 0.28x+11 (A)

(但し、式(A)中、xは補強ポリブタジエン中の沸騰 n-ヘキサン不溶分の重量%、yは補強ポリプタジエン の100℃でのムーニー粘度(ML)とHI=0のポリ ブタジエンの100℃でのムーニー粘度 (MLg) の比 ML/ML()を示す。)

#### [0014]

【発明の実施の形態】本発明のポリブタジエンの製造に 用いられる非芳香族炭化水素溶媒としては、n-ヘキサ 40 ン、ブタン、ヘプタン、ペンタン等の直鎖状脂肪族炭化 水素、シクロペンタン、シクロヘキサン等の環状脂肪族 炭化水素、1-プテン、シス-2-プテン、トランス-2-プテン等のC4留分のオレフィン系炭化水素、ミネ ラルスピリット、ソルベントナフサ、ケロシン等の炭化 水素系溶媒や、塩化メチレン等のハロゲン化炭化水素系 溶媒等が挙げられる。単独で用いてもよく、また、混合 して用いてもよい。中でも、シクロヘキサンを含有する 溶媒が好ましく用いられる。特に、シクロヘキサン並び にシスー2-ブテン及びトランス-2-ブテンなどのC 50

\*であり、かつ、(2) ((b) 成分+(c) 成分)1モ ルに対して、(d) 成分が0.75~1.45モルであ る触媒を用い、シンジオタクチック-1.2重合の触媒 として、イオウ化合物を含む触媒系を用いることを特徴 とするポリブタジエンの製造方法に関する。

【0009】また、本発明は、上記のシンジオタクチッ クー1、2重合の触媒として、コバルト化合物、トリア ルキルアルミニウム化合物、及びイオウ化合物を用いる ことを特徴とする上記のポリブタジエンの製造方法に関 10 する。

【0010】また、本発明は、上記の非芳香族炭化水素 溶媒が、シクロヘキサンを含有することを特徴とする上 記のポリブタジエンの製造方法関する。

【0011】また、本発明は、上記のポリブタジエン が、(1)沸騰n-ヘキサン不溶分3~30重量%と

(2) 沸騰nーヘキサン可溶分97~70重量%とから なる補強ポリプタジエンであることを特徴とする上記の ポリブタジエンの製造方法に関する。

【0012】また、本発明は、(1)沸騰n-ヘキサン 不溶分がシンジオタクチック-1,2-ポリブタジエン であり、かつ (2) 沸騰 n-ヘキサン可溶分のシス構造 が90%以上のシスー1、4-ボリブタジエンであるこ とを特徴とする上記のポリブタジエンの製造方法に関す る.

[0013] また、本発明は、(I)沸騰n-ヘキサン 不容分 (以下、HIと略) 3~30重量%と (II) 沸 騰n-ヘキサン可溶分97~70重量%とからなる補強 ポリブタジエンであって、下式(A)及び(B)を満足 する補強ポリブタジエンに関する。

4 留分との混合物などが好適に用いられる。

【0015】シス-1,4重合の触媒で用いられる (a) 成分のコバルト化合物としては、コバルトの塩や 錯体が好ましく用いられる。特に好ましいものは、塩化 コパルト、臭化コパルト、硝酸コバルト、オクチル酸コ バルト、ナフテン酸コバルト、酢酸コバルト、マロン酸 コバルト等のコバルト填や、コバルトのピスアセチルア セトネートやトリスアセチルアセトネート、アセト酢酸

エチルエステルコバルト、ハロゲン化コバルトのトリア リールフォスフィン錯体、トリアルキルフォスフィン錯 体、ピリジン錯体やピコリン錯体等の有機塩基錯体、も しくはエチルアルコール錯体等が挙げられる。

[0016] (b) 成分のR<sup>1</sup>3A1 (式中、R<sup>1</sup> は炭素 数1~10、好ましくは炭素数2~8の炭化水素基を示 す。) で表されるトリアルキルアルミニウム化合物とし ては、トリエチルアルミニウム、トリメチルアルミニウ ム、トリイソブチルアルミニウム、トリヘキシルアルミ ニウム、トリオクチルアルミニウムなどが挙げられる。

【0017】 (c) 成分のR<sup>2</sup>3-nA1Xn (式中、R<sup>2</sup> は炭素数1~10、好ましくは炭素数2~8の炭化水素 基、Xはハロゲンを示し、nは1~2の数である。) で 表されるハロゲン含有アルミニウム化合物として、ジア ルキルアルミニウムクロライド、ジアルキルアルミニウ ムブロマイドなどのジアルキルアルミニウムハライド、 アルキルアルミニウムセスキクロライド、アルキルアル ミニウムセスキブロマイドなどのアルキルアルミニウム セスキハライド、アルキルアルミニウムジクロライド、 アルキルアルミニウムジブロマイド等のアルキルアルミ 10 ニウムジハライド等が挙げられる。具体的化合物として は、ジエチルアルミニウムモノクロライド、ジエチルア ルミニウムモノブロマイド、ジブチルアルミニウムモノ クロライド、エチルアルミニウムセスキクロライド、**エ** チルアルミニウムジクロライド、ジシクロヘキシルアル ミニウムモノクロライド、ジフェニルアルミニウムモノ クロライド等が挙げられる。

【0018】 (a) 成分のコパルト化合物の使用量は、 ブタジエン1モルに対し、通常、コパルト化合物が1× 10<sup>-7</sup>~1×10<sup>-4</sup>モル、好ましくは1×10<sup>-6</sup>~1× 20 10<sup>-5</sup>モルの範囲である。

[0019] (b) 成分のトリアルキルアルミニウムの 使用量は、コバルト化合物1モルに対し、通常、 $10\sim$ 5000モル、好ましくは $50\sim1000$ モルの範囲である。

[0020] (c) 成分のハロゲン含有アルミニウム化合物の使用量は、(c) 成分中のX原子と、(b) 成分及び(c) 成分中のA I原子との比(X/A1)が0.1~0.9、好ましくは0.25~0.75である。[0021] (d) 成分の水の使用量は、((b) 成分 30

[0021] (d) 成分の水の使用難は、((b) 成分 + (c) 成分) 1モルに対して、(d) 成分が0.75 ~1.45モル、好ましくは0.8~1.2モルである。

[0022] 触媒成分の添加順序は特に削限はないが、 不活性溶媒中で(b) 成分と(c) 成分とを混合熟成し て用いることが好ましい。熟成時間は0.1~24時間 が好ましい。熟成温度は0~80℃が好ましい。

[0023] 上配(b) 成分と(c) 成分との熟成液 に、更に、(d) 成分を添加して熟成することが好まし い。熟成時間は0.1~24時間が好ましい。熟成温度 40 は0~80℃が好ましい。

[0024] 本発明においては、重合時に公知の分子量 調節剤、例えば、シクロオクタジエン、アレン、1,2-ブタジエンなどの非共役ジエン類、またはエチレン、ブ ロピレン、ブテン-1などのα-オレフィン類を使用する ことができる。

[0025] 重合温度は一30~100℃の範囲が好ま しく、30~80℃の範囲が特に好ましい。重合時間は 10分~12時間の範囲が好ましく、30分~6時間が 特に好ましい。また、重合圧は、常圧又は10気圧(ゲ 50

ージ圧)程度までの加圧下に行われる。シスー1、4重合後のポリマー濃度は5~26重量%となるようにシスー1、4重合を行うことが好ましい。重合槽は1槽、12 2種以上の槽を連結して行われる。重合は重合槽(重合器)内にて溶液を攪弁混合して行う。重合に用いる重合槽としては高粘度破損弁整置付きの重合槽、例えば特公配40~2645号に記載された装置を用いることができる。

[0026] 所定時間重合を行った後、重合槽内部を必要に応じて放圧し、洗浄・乾燥工程等の後処理を行う。 (0027) 又重合時のゲルの生成を更に抑制するため に公知のゲル化防止剤を使用することができる。シスー 1,4一構造含有率が一般に90%以上,特に95%以上で、ムーニー粘度(ML144,100℃,以下,ML と略す)10~130,好ましくは15~80であり、実質的にゲル分を含有しない。

[0028]前記の如くして得られたシス-1,4重合 反応混合物に1,3-ブタジエンを添加しても添加しな くてもよい。次いでこの重合系でシンジオタクチック-1,2重合する。シンジオタクチック-1,2重合の触 縦として、イオウ化合物を含む触媒系を用いる。

[0029]シンジオタクチック-1,2重合の触媒と しては、R<sup>1</sup>3A1(式中、R<sup>1</sup>は炭素数1~10の炭化 水素基を示す。)で表されるトリアルキルアルミニウム 化合物、イオウ化合物、及び、必要ならコバルト化合物 からなる触媒系が用いられる。

[0030] イオウ化合物としては、二硫化炭素、イソ チオシアン酸フェニル、キサントゲン酸化合物などが挙 げれられる。中でも、二硫化炭素が好ましい。R<sup>1</sup>3A1 (式中、R<sup>1</sup> は炭素数 1~10の炭化水素基を示す。) で表されるトリアルキルアルミニウム化合物、及び、コ パルト化合物としては、前配シス-1,4重合で用いた 化合物が挙げるれる。

【0031】トリアルキルアルミニウム化合物は1、3 - ブタジエン1モル当たり0、1ミリモル以上、特に 0、5~50ミリモル以上である。イオウ化合物は特に 限定されないが水分を含まないものであることが好まし い。イオウ化合物の濃度は20ミリモル/L以下、特に

好ましくは0.01~10ミリモル/しである。
[0032]1、宝倉守る温度は0℃を超える温度~
100℃、好ましくは10~100℃、更に好ましくは
20~100℃、好ましくは10~100℃。更に好ましくは
20~100℃までの温度範囲で1、3一グタジエンを
1、2重合する。1、2重合する際の重合系には前記の
シス重合被100重量部の1、3一グタジエンを添加することで1、2重合時の1、2一ポリブタジエンの収量を
大させることができる。重合時間(平均滞留時間)は1
0分~2時間の範囲が好ましい。1、2重合後のポリマー濃度は9~29重量%となるように1、2車合そ行う
ことが好ましい。重合権は1槽、又は2槽以上の槽をぞう

結して行われる。重合は重合槽(重合器)内にて重合溶 液を機弁混合して行う。1,2重合に用いる重合槽とし ては1,2重合中に更に高法度となり、ポリマーが付着 しやすいので高粘度液提弁装置付きの重合槽、例えば特 公昭40-2645号公報に記載された装置を用いるこ とができる。

【0033】重合反応が所定の重合率に進した後、常法
に従って公知の老化防止剤を添加することができる。老
化防止剤の代表としてはフェノール系の2、6 - ジー は
ーブチルーp ークレゾール (BHT), リン系のトリノ 10 る。 \\
フルフェニルフォスファイト (TNP), 破黄系のジラ
ウリルー3、3 - チオシブロピオネート (TPL) な
どが挙げられる。単独でも2種以上組み合わせて用いて
もよく、老化防止剤の添加はVCR100重量部に対し
て0.001〜5重量部である。次に重合停止剤を重合
将に加えて停止する。例えば重合反応繋で後、重合停止
権に供給し、この重合溶液にメタノール、エタノールな
どのアルコール、水などの複性溶媒を大量と投入する方
接触、強化水素ガスを重合溶液に導入する方法などの,\*20 れる。

合溶液に導入する方法などの、\*20 れる。 - 0. 0034x<sup>2</sup>+0. 015x+1<y<0. 0045x<sup>2</sup>+0. 028x

+1 (A) (A) 中、xは補強ポリブタジエン中の沸騰 n - ヘキサン不溶分の重量%、yは補強ポリブタジエン の100℃でのムーニー粘度 (ML) とHI=0のポリブタジエンの100℃でのムーニー粘度 (ML) の比 ML/ML) を示す、)

[0035]本発明により得られるVCRは単独でまたは他の合成ゴム若しくは天然ゴムとブレンドして配合し、必要ならばプロセス抽で抽風し、次いでカーボンプシックなどの充填剤、加硫剤、加硫化進剤その他適常の配合剤を加えて加硫レ、タイヤ用として有用であり、トレッド、サイクォール、スティフナー、ビードフィラー、インナーライナー、カーカスなどに、その他、ホース、ベルトモの他の各種工業用品等の機械的特性及び耐摩鞋性が要求されるゴム用途に明される。また、プラスチックスの改質剤として使用することもできる。

[0036]

【実施例】 ミクロ構造は、赤外吸収スペクトル分析によって行った。シスー1, 4構造は740cm<sup>-1</sup>、トラン 40 スー1, 4構造は967cm<sup>-1</sup>、1, 2一構造は910cm<sup>-1</sup>の吸収強度比からミクロ構造を質出した。

[0037] ムーエー粘度 (ML, MLQ) は、JIS K6300に準拠して測定した。トルエン溶液粘度 (Trg) は、ボリマー2、28gをトルエン50mlに溶解した後、標準液として粘度計校正用標準液 (JIS 28809)を用い、キャノンフェンスケ粘度計外

 O. 400を使用して、25℃で測定した。沸騰n-へ キサン不溶分(H. I.) は、ソックスレー抽出器を用 い、円筒ろ紙に入れた2gのポリマーを、200mlの 50

\* それ自体公知の方法である。次いで通常の方法に従い生成したVCRを分離、洗浄、乾燥する。

【0034】このようにして得られたVCRは、(I) 沸騰n-ヘキサン不溶分(H. I.) 3~30重量%と (II) 沸騰n-ヘキサン可溶分97~70重量%とか らなる。沸騰n-ヘキサン可溶分はミクロ構造が90% 以上のシス-1、4-ポリプタジエンである。H. I. の融点が180~215℃のSPBDである。100℃ でのMLは20~150、好ましくは25~100であ る。VCR中に分散したシンジオタクチック-1,2ポ リプタジエンはシスー1,4-ポリプタジエンマトリッ カス中に微細な結晶として均一に分散している。従来の 芳香族系溶媒での重合に比べ、シンジオタクチックー 1. 2ポリブタジエンの補強効果が大きい。補強効果の 指標として、補強ポリプタジエンの100℃でのムーニ 一粘度(ML)とHI=0のポリブタジェン(シスー 1, 4-ポリブタジエン)の100℃でのムーニー粘度 (MLn) の比ML/MLnとすると、H. I. との関係 で以下の(A)式を満足する補強ポリブタジエンが得ら

n-ヘキサンで4時間沸騰抽出して得られる残部の重量 %として計算した。nsp/Cは、沸騰n-ヘキサン不 部分の0.2g/dlテトラリン溶液を用い、ウッベロ ーデ粘度肝No.50を用いて135℃における適元粘 度として求めた。沸騰n-ヘキサン不溶分砂熱点及び酸 解熱量は、DSCゲャートのピークトップ温度並びにピ ーク面積から見がトー

## [0038] 実施例1

# (1) シス-1, 4成分の製造

内容量 1. 5 L オートクレーブの内部を望素置換し、 あらかじめブタジエン3 3 w t %、シクロヘキサン1 6 w t % および2 ー ブテン5 1 w t %を畳合した溶液 7 0 0 m L を 仕込み、室温にて水(H<sub>2</sub> O)を濃度が3. 6 mm o l / L になるように添加し、さらに、二硫化炭素を2 5 m g / L、1, 5 ーシクロオクタジエンを1 0. 2 mm o l / L になるように添加し、7 0 0 r p mで 3 0 分間強機絆した。ジエチルアルミニウム クロライド (D E A C) とトリエチルアルミニウム クロライド (D E A C) とトリエチルアルミニウム (T E A) のシクロヘキサン混合溶液 (D E A C) T E A = 2:1 (モル比)、A 1 濃度 1 m o l / L) 2. 4 m l を添加し、室温で5 分間機絆した。6 0 ℃に加温し、オクチル酸コパルト(C o (O c t ) 2) のトルエン溶液 (0. 0 0 5 m o l / L) 1. 8 m l を添加して重合を開始し、7 0 でで15 分間 電合せせた。

### (2) シンジオ-1, 2成分の製造

次に、トリエチルアルミニウム (TEA) のシクロヘキ サン溶液 (1mol/L) 3.6mlを添加し、引き続 き水21mg、オクチル酸コバルト (Co(Oc

t) 2) のトルエン溶液 (0.05mol/L) 0.7 m ] を添加し、さらに60℃で15分間重合させた。老 化助止剤を含むエタノール/ヘプタン(1/1)溶液5 mLを添加し、重合を停止した。オートクレーブ内部を 放圧した後、重合液をエタノールに投入し、ポリブタジ エンを同収した。次いで、回収したポリブタジエンを5 0℃で6時間真空乾燥した。重合結果を表に示した。

シス-1、4成分の製造において、水(H<sub>2</sub>O)の濃度が 3. 8 mm o 1/Lになるように添加し、シンジオ-1, 2成分の製造において、TEAの添加後に液化1,3-ブタジエン110mlを追加した以外は、実施例1と同 様に重合を行った。

#### [0040] 実施例3

【0039】実施例2

シンジオ-1、2成分の製造において、TEAの添加後に 液化1. 3-ブタジエン110mlを追加した以外は、 実施例1と同様に重合を行った。

#### [0041] 実施例4

シンジオ-1,2成分の製造において、TEAの添加後に 液化1.3-ブタジエン110mlを追加し、水の添加 20 量を26mgとした以外は、実施例1と同様に重合を行 った。

#### 【0042】実施例5

## (1) シス-1, 4成分の製造

内容量 1.5 Lオートクレーブの内部を窒素置換し、 あらかじめブタジエン33wt%、シクロヘキサン16 w t %および2-ブテン51wt%を混合した溶液70 0 mLを仕込み、室温にて水 (H2O) を濃度が3.7 mmol/Lになるように添加し、さらに、二硫化炭素 を25mg/L、1、5-シクロオクタジエンを10. 2mm o 1 / Lになるように添加し、700 r pmで 30分間強攪拌した。ジエチルアルミニウムクロライド (DEAC) とトリエチルアルミニウム (TEA) のシ クロヘキサン混合溶液 (DEAC: TEA=2:1 (モ ル比)、Al濃度1mol/L) 2. 4mlを添加し、 室温で5分間攪拌した。60℃に加温し、オクチル酸コ バルト (Co (Oct) 2) のトルエン溶液 (0.00 5mol/L) 1.8mlを添加して重合を開始し、7 0℃で15分間重合させた。

## (2) シンジオ-1, 2成分の製造

次に、トリエチルアルミニウム (TEA) のシクロヘキ サン溶液 (1mol/L) 4. 2mlを添加し、引き続 き液化1, 3-ブタジエン140ml、水31mg、オ クチル酸コバルト (Co(Oct)<sub>9</sub>) のトルエン溶液 (0.05mol/L) 0.7mlを添加し、さらに6 5℃で15分間重合させた。老化防止剤を含むエタノー ルノヘプタン (1/1) 溶液 5 mLを添加し、重合を停 止した。オートクレーブ内部を放圧した後、重合液をエ タノールに投入し、ポリブタジエンを回収した。次い で、同収したポリブタジエンを50℃で6時間真空乾燥 50 10

した。重合結果を表に示した。

[0043] 実施例6

シンジオ-1、2成分の製造において、水の添加量を40 mg、オクチル酸コバルト (Co (Oct) 2) のトル エン溶液 (0.05mol/L) の添加量を1.05m 1とした以外は事権例5と同様に重合を行った。

[0044]実施例7

シンジオ-1、2成分の製造において、水の添加量を40 mgとした以外は実施例5と同様に重合を行った。

【0045】実施例8

シンジオ-1、2成分の製造において、オクチル酸コバル ト (Co (Oct) 9) のトルエン溶液 (0.05mo 1/L) の添加量を1.05mlとした以外は実施例5 と同様に重合を行った。

【0046】実施例9

シス-1,4成分の製造において、二硫化炭素を30mg /L、シンジオ-1,2成分の製造において、水の添加量 を3.6 mg、オクチル酸コバルト (Co(Oct) 9) のトルエン溶液 (0.05mol/L) の添加量を1.

- 05m1、重合温度を60℃とした以外は実施例5と同 様に重合を行った。
- 【0047】比較例1
  - (1) シス-1, 4成分の製造

内容量 1.5 Lオートクレーブの内部を窒素置換し、 あらかじめブタジエン37wt%、ベンゼン34wt% および2-プテン29wt%を混合した溶液700mL を仕込み、室温にて水 (H<sub>2</sub>O) を濃度が2, 0mm o 1/Lになるように添加し、さらに、二硫化炭素を25 mg/L、1,5-シクロオクタジエンを8.4mmo

- 80 1/Lになるように添加し、700rpmで 30分間 強機拌した。ジエチルアルミニウムクロライド(DEA C)のシクロヘキサン溶液(Al濃度1mol/L) 2. 2mlを添加し、室温で5分間攪拌した。60℃に 加温し、オクチル酸コバルト(Co(Oct)
  の)のト ルエン溶液 (0.005mol/L) 3.0mlを添加 して重合を開始し、70℃で15分間重合させた。
  - (2) シンジオ-1, 2成分の製造

次に、トリエチルアルミニウム (TEA) のシクロヘキ サン溶液 (1mol/L) 4. 0mlを添加し、引き続 40 き液化1、3-ブタジエン95ml、水34mg、オク

- チル酸コバルト (Co (Oct) g) のトルエン溶液 (0.05mo1/L) 1.0mlを添加し、さらに6 5℃で15分間重合させた。老化防止剤を含むエタノー ル/ヘプタン (1/1) 溶液 5 m L を添加し、重合を停 止した。オートクレーブ内部を放圧した後、重合液をエ タノールに投入し、ポリブタジエンを回収した。次い で、回収したポリブタジエンを50℃で6時間真空乾燥 した。重合結果を表に示した。
- [0048] 【表1】

11

	11		12			
実施例		1, 4重合	条件	1, 2重合	収量	
	X/AI 水		水/AI	ブタジエン	水	
		mM	(d)/((b)+(c))	ml	mg	g/L
1	0.67	3.6 1.06		0	21	110
2	0.67	3.8	1.10	110	21	134
3	0.67	3.6	1.06	110	26	130
4	0.67	3.6	1.06	110	21	128

[0049]

\* \* 【表2】

* * [22.2.]									
実施例	ポリマー物性								
	H. I. η sp/C 融点 融解熱量 ML ゲル台								
	%		°C	J/g		%			
1	6.8	1.45	197.3	4.3	40	0.005			
2	7.6	1.25	199.6	5.8	44	0.003			
3	8.6	1.41	198.3	5.2	45	0.006			
4	9.5	1.23	198.3	6.8	47	0.003			
			30	【表3】					

[0050]

実施例	1,4重合条件				収量			
	X/AI	水	水/AI	CS2	水	Co(Oct)2	重合温 度	
		mM	(d)/((b)+(c))	mg/L	mg	mmol	ပ္	g/L
5	0.67	3.7	1.08	25	31	0.035	65	147
6	0.67	3.7	1.08	25	40	0.053	65	144
7	0.67	3.7	1.08	25	40	0.035	65	154
8	0.67	3.7	1.08	25	31	0.053	65	154
9	0.67	3.7	1.08	30	36	0.053	60	133
比較例								
1	1.0	2.0	0.65	<b>2</b> 5	34	0.045	65	198

実施例 1.4重合条件:モノマー溶液700ml、Bd/OHx/C4=33/16/51、1, 5-シクロオクタ ジエン 10.2mmol/L、[AU]=3.4mmol/L、オクチル酸コパルト 0.013mmol/L、重合温 度 70<sup>o</sup>C、重合時間 15分

1,2重合条件: TEA 4.2mmol、液化1, 3-ブタジエン140ml 重合時間 15分

比較例 1.4重合条件:モノマー溶液700ml、Bd/Bz/C4=37/34/29、1,5-シクロオクタジエン.4mmol/L、【Al]=3.1mmol/L、オクチル酸コペルト0.021mmol/L、重合温度75℃、重合時間15分

1,2重合条件:TEA 4.0mmol、液化1, 3ープタジエン95ml 重合時間 15分

[0051]

\* \*【表4】

実施例	ポリマー物性						
	H. I. η sp/		融点	融解熱量	ML	ゲル含量	
	%		ပ္	J/g		%	
5	10.3	1.66	200.0	8.1	50	0.008	
6	13.3	1.49	201.0	10.0	61	0.007	
7	14.3	1.63	201.1	11.6	62	0.008	
8	14.4	1.51	200.7	11.6	59	0.010	
9	16.6	1.72	201.2	13.7	72	0.005	
比較例							
1	11.9	1.54	198.6	8.9	49	0.043	

15 式(A)と実測値との関係

エベハノこ	式(六) (大) (位) (大) (位) (位) (位) (位) (位) (位) (位) (位) (位) (位								
実施例	H.I.(%) (=X)	MLo	ML	0.0034X <sup>2</sup> +0.015X+1	ML/ML <sub>0</sub> (=Y)	0.0045X <sup>2</sup> +0.028X+1			
1	6.8	29	40	1.26	1.38	1.40			
2	7.6	32	44	1.31	1.38	1.47			
3	8.6	29	45	1.38	1.55	1.57			
4	9.5	29	47	1.45	1.62	1.67			
5	10.3	30	50	1.52	1.67	1.77			
6	13.3	31	61	1.80	1.97	2.17			
7	14.3	30	62	1.91	2.07	2.32			
8	14.4	29	59	1.92	2.03	2.34			
9	16.6	32	72	2.19	2.25	2.70			
比較例1	11.9	33	49	1.66	1.48	1.97			

[0053] ジエンを重合して得られる、ゲル含有量の少ないシスー

1. 4 重合体とシンジオタクチック-1, 2 重合体から [発明の効果] 非芳香族炭化水素溶媒中で1, 3-プタ 20 なる補強ポリブタジエンゴムの新規な製造方法を提供す る。

## フロントページの続き

Fターム(参考) 4J028 AA01A AB00A AC47A BA00A BA02B BB00A BB02B BC15B BC16B BC17B BC19B CB81C EB13 EF02 FA02 GA04 GA11 GA19 GA22 4J100 AS04P AS04Q CA01 CA14 CA16 DA09 DA40 FA09 FA19 FA39 FA41